

GalluDoxx 500

Autorizado

- Doxycycline hyclate

Product identification

Nome do medicamento:

GalluDoxx 500

GALLUDOX 500 mg/g POLVO PARA ADMINISTRACION EN AGUA DE BEBIDA O EN LACTORREEMPLAZANTE PARA TERNEROS, POLLOS Y PAVOS

Substância ativa:

Disponível apenas em [English](#)

Espécies alvo:

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Disponível apenas em [Bulgarian](#) [Spanish](#) [Czech](#) [Danish](#) [German](#) [Estonian](#) [Greek](#) [English](#) [French](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Lithuanian](#) [Hungarian](#) [Dutch](#) [Romanian](#) [Slovenian](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

Via de administração:

Alimento medicamentoso líquido

Product details

Substância ativa / Dosagem:

Disponível apenas em [English](#)
500.00 milligram(s) / 1.00 grama(s)

Forma farmacêutica:

Pó para administração na água de bebida ou no leite

Withdrawal period by route of administration:

Alimento medicamentoso líquido:

- **Chicken**

- Meat and offal. 14 dia

- **Turkey**

- Meat and offal. 28 dia

- **Cattle (calf)**

- Meat and offal. 28 dia

Código anatómico-terapêutico-químico veterinário (ATCvet):

QJ01AA02

Estatuto jurídico do fornecimento:

Medicamento veterinário sujeito a prescrição veterinária

Estado da autorização:

Valid

Authorised in:

Espanha

Descrição da embalagem:

Disponível apenas em [English](#)

Disponível apenas em [English](#)

Additional information

Entitlement type:

Disponível apenas em [English](#) [French](#) [Croatian](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Finnish](#) [Swedish](#)
[Icelandic](#) [Norwegian](#)

Base jurídica de autorização do produto:

Disponível apenas em [English](#) [Italian](#) [Latvian](#) [Norwegian](#)

Titular da Autorização de Introdução no Mercado:

HuVepharma

Marketing authorisation date:

28/11/2016

Fabricantes responsáveis pela libertação de lotes:

Biovet J.S.C.

Autoridade responsável:

Spanish Agency For Medicines And Health Products

Número da autorização:

3505 ESP

Data de alteração do estado de autorização:

25/12/2021

Estado-Membro de referência:

Países Baixos

Número de procedimento:

NL/V/0203/001

Estados-Membros envolvidos:

Bélgica Bulgária Alemanha Irlanda Itália Polónia Espanha

Disponível apenas em [Estonian](#) [English](#) [French](#) [Swedish](#) [Icelandic](#) [Norwegian](#)

To consult adverse reactions on veterinary medicinal products please go to
www.adrreports.eu/vet

Documents

Resumo das características do medicamento

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Folheto informativo

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Rotulagem

Este documento não existe neste idioma (português). Você pode encontrá -lo em outro idioma abaixo.

Source URL: <https://medicines.health.europa.eu/veterinary/600000034506>